28. 9. 2004

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 18 NOV YORK-

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 9月26日

出 願 番 号 Application Number:

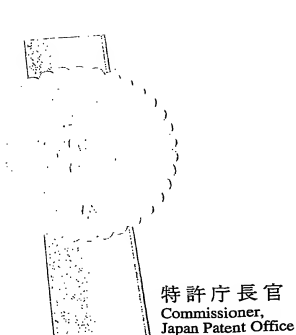
特願2003-335782

[ST. 10/C]:

[JP2003-335782]

出 願 人
Applicant(s):

三菱レイヨン株式会社



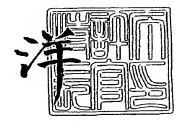
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月 4日

1)1

11]



【書類名】 特許願 【整理番号】 J11440A1

【提出日】平成15年 9月26日【あて先】特許庁長官 殿【国際特許分類】C01N 27/00

【発明者】

【住所又は居所】 広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社大竹事業

所内

【氏名】 小川 宜之

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

化成品開発研究所内

【氏名】 伊藤 千穂

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

化成品開発研究所内

【氏名】 皆川 正和

【発明者】

【住所又は居所】 広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社大竹事業

所内

【氏名】 広本 泰夫

【発明者】

【住所又は居所】 広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社大竹事業

所内

【氏名】 隅 敏則

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

化成品開発研究所内

【氏名】 石丸 輝太

【特許出願人】

【識別番号】 000006035

【氏名又は名称】 三菱レイヨン株式会社

【代理人】

【識別番号】 100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100108578

【弁理士】

【氏名又は名称】 高橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】 100089037

【弁理士】

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

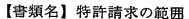
【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】 100094400 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 鈴木 三義 【選任した代理人】 100107836 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 西 和哉 【選任した代理人】 100108453 【識別番号】 【弁理士】 村山 靖彦 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 008707 【予納台帳番号】 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】

【物件名】

【包括委任状番号】 9706795

明細書 1



#### 【請求項1】

ゲル保持層と、その両方または一方の外側に配置された2つまたは1つのサンプル液収容部と、その両外側に配置された2つの半透膜と、その両外側に配置されたバッファ液収容部と、その両外側に配置された一対の電極とを有し、サンプル液収容部とバッファ液収容部とにはそれぞれ少なくとも1つの液出入り口が設けられた電気泳動装置。

#### 【請求項2】

バッファ液収容部にバッファ液を導入及び/又は排出する送給機構が接続された請求項 1に記載の電気泳動装骨。

#### 【請求項3】

サンプル液収容部にサンプル液又は洗浄液を導入及び/又は排出する送給機構が接続された請求項1に記載の電気泳動装置。

#### 【請求項4】

サンプル液収容部の最下部にサンプル液又は洗浄液を導入または排出する導入排出口が 形成され、サンプル液収容部の最上部にサンプル液又は洗浄液を導入または排出するため の給排気口が形成された請求項3に記載の電気泳動装置。

#### 【請求項5】

バッファ液収容部の最下部にバッファ液を導入する導入口が形成され、バッファ液収容部の最上部にバッファ液を排出する排出口が形成された請求項1に記載の電気泳動装置。

#### 【請求項6】

バッファ液収容部に導入するバッファ液を所定の温度に加熱もしくは冷却するための温 度調節機構が備えられた請求項1~5のいずれかに記載の電気泳動装置。

#### 【請求項7】

バッファ液収容部に、濃度、温度、組成のうちの1つ以上が異なるバッファ液を切り替えて導入するためのバッファ液供給機構が備えられた請求項1~6のいずれかに記載の電気泳動装置。

## 【請求項8】

電極に、予め定めた順序および時間に従って、任意の波形、電圧を印加するための信号 発生機構が備えられた請求項1~7のいずれかに記載の電気泳動装置。

#### 【請求項9】

バッファ液収容部に、濃度、温度、組成の内の1つ以上が異なるバッファ液を切り替えて導入するためのバッファ液供給機構が備えられた、電極に、予め定めた順序および時間に従って任意の波形及びまたは電圧を印加するための信号発生機構が備えられた、バッファ液供給機構と信号発生機構の作動を協調させるための協調制御機構が備えられた請求項1~8のいずれかに記載の電気泳動装置。

#### 【請求項10】

サンプル液収容部に、濃度、温度、組成のうちの1つ以上が異なるサンプル液又は洗浄液を切り替えて導入するためのサンプル液供給機構が備えられ、このサンプル液供給機構とバッファ液供給機構と信号発生機構とサンプル液供給機構の作動を協調させるための協調制御機構とが備えられた請求項9に記載の電気泳動装置。

## 【請求項11】

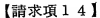
ゲル保持層が、貫通孔が一つ以上設けられた多孔平板の貫通孔の中に保持されたゲル状物の層であって、このゲル状物に生体関連物質が結合されたものである請求項1~10のいずれかに記載の電気泳動装置。

## 【請求項12】

生体関連物質がDNAプローブである請求項11に記載の電気泳動装置。

### 【請求項13】

請求項1に記載の電気泳動装置を用いて、サンプル液収容部にサンプル液または洗浄液を導入し、バッファ液収容部にバッファ液を導入した状態で、一対の電極間に電圧を印加する電気泳動法。



バッファ液収容部にバッファ液を連続的または間欠的に導入または排出する請求項13 に記載の電気泳動法。

# 【請求項15】

バッファ液収容部の最下部の液出入り口からバッファ液を導入し、バッファ液収容部の 最上部の液出入り口からバッファ液を排出する請求項13~14のいずれかに記載の電気 泳動法。



【発明の名称】電気泳動装置および電気泳動法

## 【技術分野】

[0001]

本発明は、核酸等の生体関連物質の検出に適した電気泳動装置および電気泳動法に関す

#### 【背景技術】

## [0002]

近年、病気の診断、原因の解明のために、DNAマイクロアレイやDNAチップ等と呼ばれる バイオチップが開発されている。このようなバイオチップの製法としては、シリコン等の 基盤上にフォトグラフィー技術により短鎖の核酸を直接固相合成していく方法(特許文献 1及び2) や、化学的又は物理的に修飾した基盤上に核酸等の生体関連物質プローブ(以 下単にプローブという)をスポッティングして固定化する方法(非特許文献1)が知られ ている。また、多数の中空繊維を束ねて樹脂で固定化し、その中空繊維の中空部にゲル状 物と共にプローブを導入した後、この固定化物を中空繊維に直交する方向に切断して薄片 化する方法も知られている(特許文献3)。特許文献3のタイプのものは、チップの表面 部だけでなく厚み方向においてもプローブを保持可能であるので、多量のプローブを導入 可能であり、高い検出感度を得ることが出来る。

また、このようなプローブをゲルに固定化したバイオチップは、電気泳動法によってハイ ブリダイゼーション効率を高めることができる。電気泳動によるハイブリダイゼーション 法としては、ハイブリダイゼーション反応とハイブリダイズしなかった不要な検体の洗浄 処理を高速に行う方法が知られている(特許文献4)。

【非特許文献1】「サイエンス」(Science)、1995年、第270号、p .467-470

【特許文献1】米国特許第5445934号明細書

【特許文献2】米国特許第5774305号明細書

【特許文献3】特開2000-270878号公報

【特許文献4】特開2000-60554号公報

## 【発明の開示】

# 【発明が解決しようとする課題】

## [0003]

しかしながら、特許文献4で開示されている方法では、検体溶液と電極が接触しており 、電極への検体分子の吸着、電気分解に起因する電極反応による検体分子の変質により、 ハイブリダイゼーション効率が低下する。

また、検体溶液と電極が接触しているために、電気分解により電極から発生するガスの 発泡で、検体分子が意図した方向へ泳動することを阻害し、ハイブリダイゼーション反応 ,洗浄処理に時間がかかる。

#### [0004]

本発明の目的は、電極への検体分子の吸着や電気分解に起因する電極反応による検体分 子の変質を抑制し、また電気分解により電極から発生するガスの影響を排除したハイブリ ダイゼーション効率が高い電気泳動装置および電気泳動法を提供することにある。

また本発明の目的は、短時間で洗浄処理が可能な電気泳動装置および電気泳動法を提供 することにある。

# 【課題を解決するための手段】

## [0005]

本発明は、ゲル保持層と、その両方または一方の外側に配置された2つまたは1つのサ ンプル液収容部と、その両外側に配置された2つの半透膜と、その両外側に配置されたバ ッファ液収容部と、その両外側に配置された一対の電極とを有し、サンプル液収容部とバ ッファ液収容部とにはそれぞれ少なくとも1つの液出入り口が設けられてなる、電気泳動 装置である。

また本発明は、前記の電気泳動装置を用いて、サンプル液収容部にサンプル液を導入し 、バッファ液収容部にバッファ液を導入した状態で、一対の電極間に電圧を印加する電気 泳動法である。

# 【発明の効果】

[0006]

本発明の電気泳動装置および電気泳動法によれば、電極への検体分子の吸着や電気分解 に起因する電極反応による検体分子の変質を抑制することができ、また電気分解により電 極から発生するガスを速やかに排出することでガスの影響を排除することができるので、 ハイブリダイゼーション効率を高めることができる。また本発明によれば短時間で洗浄処 理を行うことができる。

【発明を実施するための最良の形態】

## [0007]

以下、本発明の実施の形態について、図面を参照して説明する。

図1は本発明の電気泳動装置の第一態様を示す概念図であり、ゲル保持層の両外側にサ ンプル液収納部が配置されている構造のものである。この電気泳動装置の電気泳動部10 0は分解状態で示されている。電気泳動部100は、ゲル保持層5と、その両方の外側に 配置された2つのサンプル液収容部4及び6と、その両外側に配置された2つの半透膜3 及び7と、その両外側に配置されたバッファ液収容部2及び8と、その両外側に配置され た一対の電極1及び9とを備えている。

## [0008]

図2は、電気泳動部100の斜視図、及び各構成要素の斜視図である。図3は、図2の A-A'に沿った断面を示す断面図である。なお、図1及び図2では、電気泳動部の各構 成部材の積層面が水平方向となるように積層したものとして図示しているが、実際には図 3に示すように各構成部材の積層面が鉛直方向となるように積層に配列されている。

この例では、ゲル保持層5の両外側にサンプル液スペーサ11、12が設置され、さら にその外側に半透膜3、7が設置されている。サンプル液スペーサ11、12はそれぞれ 、ゲル保持層5に接する面からそれと反対側の面へ貫通する中空部を有し、それらの中空 部がそれぞれサンプル液収容部4、6を形成している。そしてサンプル液収容部4、6は 、それぞれ一方の面がゲル保持層 5と接し、それぞれ他方の面が半透膜 3 、 7 と接してい る。

半透膜3、7の外側にはそれぞれ、バッファ液スペーサ10、13が設置されている。 バッファ液スペーサ10、13は、半透膜3、7に接する面からそれと反対側の面へ貫通 する中空部を有し、これらの中空部がそれぞれバッファ液収容部2、8を形成している。 バッファ液収容部 2 、 8 は、それぞれ一方の面が半透膜 3 、 7 と接し、他方の面は電極 1 、9により密封される。電極1、9を用いて、外側からゲル保持層5に電圧が印加される

## [0009]

ゲル保持層 5 は、隣接するサンプル液収容部 4 、 6 に収容されたサンプル液がゲルに接 触できるような構成を有する。例えば、貫通孔が一つ以上設けられた多孔平板の貫通孔部 にゲルを保持させた構成である。図3には平板に所定間隔をもって形成された多数の貫通 孔の中にゲル状物が保持されたゲル保持層が示されている。ゲル状物としてはアクリルア ミド系ゲルやアガロースゲル等公知のゲルが使用できる。このゲル状物にはDNAプロー ブ等の生体関連物質が結合される。電気泳動の際には、検査対象となる試料溶液中の検体 DNA等の生体関連物質がDNAプローブ等の生体関連物質とハイプリダイズする。

このゲル保持層5は、電気泳動部100を組み立てた状態で、電気泳動部から容易に着 脱可能な構造であることが好ましい。即ち、例えば、図3のゲル保持層5の位置にゲル保 持層収容部を有するスペーサを配置して、ゲル保持層を挿入方式によってゲル保持層収容 部に配置できる構造とすることができる。

## [0010]

ゲル保持層5に接合される側のサンプル液収容部4、6の面積は、ゲル保持層5のゲル 出証特2004-3099241 保持部の断面積以上の面積であればよい。

サンプル液収容部4、6の形状は、四角形を初めてとして、円形、多角形等の種々の形態をとることができる。サンプル液スペーサ11、12の材料としては、サンプル液および洗浄液を漏出させず、化学的に安定であって、イオンやその他の成分をサンプル液中および洗浄液中へ溶出する量が少なく、かつサンプル液中の検体分子の吸着が少ないものを用いることが好ましい。例えばプチルゴム、ニトリルゴム、シリコンゴム、テフロン(登録商標)樹脂、アクリル樹脂、ポリカーボネート樹脂等が挙げられる。

## [0011]

この例では、図3及び図8に示すように、サンプル液スペーサ11に、サンプル液収容部4の最下部からサンプル液を導入または排出するサンプル液導入排出口16が形成され、サンプル液収容部4の最上部からサンプル液収容部4の内部の空間に給気または排気するサンプル液収容部用給排気口17が形成されている。同様に、サンプル液スペーサ12には、サンプル液収容部6の最下部からサンプル液を導入または排出するためのサンプル液導入排出口18が形成され、サンプル液収容部6の最上部からサンプル液収容部6の内部の空間に給気または排気するためのサンプル液収容部用給排気口19が形成されている。尚、この給排気口の位置は最上部に限定されず、サンプル液導入排出口の位置は最下部に限定されない。

サンプル液収容部にサンプル液を導入する際には、サンプル液収容部の気体を吸気する 方法、またはサンプル液収容部に対してサンプル液を圧入する方法が採用される。これら の場合において給排気口は排気口として使用される。ここで、サンプル液収容部に気泡を 残さずサンプル液を導入するためには、サンプル液収容部の最下部からサンプル液を導入 し、最上部から空気を抜く配置が好ましい。またサンプル液収容部からサンプル液を排出 する際には、サンプル液収容部に気体を圧入する方法、またはサンプル液収容部からサン プル液を吸引する方法が採用される。これらの場合において給排気口は給気口として使用 される。

サンプル液導入排出口16、18の数およびサンプル液収容部用給排気口17、19の数は、いずれも1つ以上であればよい。またサンプル液導入排出口16、18とサンプル液収容部用給排気口17、19の材料としては、サンプル液および洗浄液が漏出せず、化学的に安定でイオンやその他の成分のサンプル液中および洗浄液中への溶出が少なく、且つサンプル液中の検体分子の吸着が少ないものを用いることが好ましい。

## [0012]

サンプル液収容部4、6は、可能な限り容積が少ないことが好ましい。この容積が小さいほど、サンプル液中の検体濃度を高くし、検出感度を上げることができる。

サンプル液収容部4、6に導入されるサンプル液としては、生体関連物質の検体を含有する溶液を用いることができ、例えばDNA、RNA、蛋白質、ペプチド、界面活性剤、炭水化物等を含む溶液を用いることができる。生体関連物質の検体は、例えば蛍光物質、放射性同位体、化学発光性物質等公知の方法により標識して用いることができる。

#### [0013]

半透膜3、7としては、検体を透過させず、溶液中の水や塩類のような低分子は透過させるようなものであり、例えばゼラチン膜、アセテート膜、アクリルアミド系ポリマーやポリビニルアルコール等のハイドロゲル、再生セルロース膜等を用いることができる。これらの中で、機械的強度、取り扱い、入手の容易性から、アセテート膜が好ましい。

半透膜3、7を用いることにより、例えばバッファ液収容部2、8のバッファ液とサンプル液収容部4、6のサンプル液とが半透膜3、7を透過して交換され、かつ、サンプル液収容部4、6に含まれる検出対象の生体関連物質は、半透膜3、7を透過できずサンプル液収容部4、6に留まる。したがって、バッファ液を介してサンプル液の温度等の泳動条件を調整できるとともに、検出対象の生体関連物質を効率よくゲル保持層の担体ゲルに接触させて、ハイブリダイゼーション反応を効率よく行うことができる。

半透膜の中で、検出対象の生体関連物質に応じて適当なカットオフ分子量を有する半透膜を選択することがさらに好ましい。カットオフ分子量とは、17hr透析を行った際に

90%残留する最小の分子量であり、カットオフ分子量が数千から数十万の半透膜が市販されている。すなわち、検出しようとしている生体関連物質の分子量よりも小さいカットオフ分子量を持つ半透膜を用いることが好ましい。

## [0014]

この例では、バッファ液スペーサ10、13にはバッファ液収容部2、8の最下部からバッファ液を導入するバッファ液導入口14、20がそれぞれ形成され、バッファ液収容部の最上部からバッファ液を排出するバッファ液排出口15、21がそれぞれ形成されている。尚、このバッファ液導入口の位置は最下部に限定されず、バッファ液排出口の位置は最上部に限定されない。

バッファ液スペーサ10、13の材料としては、バッファ液を漏出させず、化学的に安定であって、イオンやその他の成分のバッファ液中への溶出が少ない材料を用いることができ、例えばブチルゴム、二トリルゴム、シリコンゴム、テフロン(登録商標)樹脂、アクリル樹脂、ポリカーボネート樹脂等が挙げられる。バッファ液収容部2、8の形状は特に限定されず、四角形、円形、多角形等の形状とすることができる。

なお、バッファ液導入口14、20の数およびバッファ液排出口15、21の数はいずれも制限されない。さらに、バッファ液導入口14、20とバッファ液排出口15、21の材料は、バッファ液が漏出せず、化学的に安定でイオンやその他の成分のバッファ液中への溶出の少ないものであることが好ましい。

#### [0015]

バッファ液収容部 2、8に収容されるバッファ液としては、例えばトリス - ホウ酸バッファ (TB)、トリス-酢酸バッファ (TA)、 塩化ナトリウム-クエン酸ナトリウム (SSC) 等の電解質溶液を用いることができる。

## [0016]

電極1、9の材質は特に限定されず導電性の材料であればよい。可逆電極を使用する場合を除けば、化学的に安定でイオンやその他の成分のバッファ液中へ溶出の少ないものが好適であり、例えば白金製のものが好ましい。電極1、9の形状は、平板状を初めとして種々の形状をとることができる。また、電極1、9を各々複数の電極で構成することもできる。

#### [0017]

電極1、9とバッファ液収容部2、8の位置関係は、電極1、9が少なくともバッファ液収容部2、8にそれぞれ接し、電気分解によって電極1、9の表面から発生するガスがバッファ液と共にバッファ液収容部2、8から排出されうる構造であることが好ましい。電極1、9がバッファ液収容部2、8に浸漬された構造にすることもできる。

電極1、9、バッファ液スペーサ10、13、半透膜3、7、サンプル液スペーサ11、12は各々独立した部品として構成されている必要はなく、例えば電極1、バッファ液スペーサ10、半透膜3、サンプル液スペーサ11のうち少なくとも2つを一体として製作した部品として用いることができる。更に、これら全てを一体として用いることもできる。またこれらの各部材や各部品どうしを圧接、接着あるいは接合等によって電気泳動部を形成する構造とすることもできる。

## [0018]

この例では電気泳動部100は電極1、バッファ液収容部2、半透膜3、サンプル液収容部4、ゲル保持層5、サンプル液収容部6、半透膜7、バッファ液収容部8、電極9の積層面が鉛直方向となるように設置されているが、これら構成部材の積層面が水平、鉛直、あるいは他のいずれの方向になるように設置することができる。ただし、サンプル液収容部4、6およびバッファ液収容部2、8から効率よくガスを排出させるためには、鉛直方向に設置することが好ましい。

#### [0019]

この例では、サンプル液収容部4、6にサンプル液または洗浄液を導入、排出する送給機構 (以下、「サンプル液送給機構」という)が接続されている。図1に示すように、サンプル液送給機構は、サンプル液を貯留するサンプル液容器32と、サンプル液容器32か

らサンプル液収容部4、6へサンプル液を導入または排出するサンプル液用導入排出ポンプ37と、これらを接続する配管と、給排気口55と、第一の流路切り替え手段35とから構成される。なお、「流路切り替え手段」とは、バルブ機構や、可とう性配管を一つ以上の接続口に直接押し当て圧接接続し、或いは配管及び接続口にカプラ等の接続手段を設け、接続口と配管の脱着により流路を切り替える流体操作機構をいう。

図1に示すサンプル液容器32は、配管によって図2、図3に示すサンプル液導入排出口16、18に接続され、サンプル液用導入排出ポンプ37は、配管によって図2、図3に示すサンプル液収容部用給排気口17、19に接続される。

この例のサンプル液送給機構は、さらに、予め調製された洗浄液を貯留する洗浄液サーバ38と、洗浄液サーバ38からサンプル液収容部4、6へ洗浄液を導入または排出する洗浄液用導入排出ポンプ40と、サンプル液収容部4、6に導入、排出する溶液の種類をサンプル液または洗浄液に切り替える第二の流路切り替え手段33を有し、サンプル液収容部4、6から排出された洗浄液を貯留する排出洗浄液容器41と、洗浄液の流路を洗浄液サーバ38からサンプル液収容部4、6への導入またはサンプル液収容部4、6から排出洗浄液容器41への排出に切り替える第三の流路切り替え手段39を有し、更に、作動するポンプをサンプル液用導入排出ポンプ37または洗浄液用導入排出ポンプ40に切り替える第四の流路切り替え手段36を有する。

洗浄液としては、例えば、トリス・ホウ酸バッファ(TB)、トリス-酢酸バッファ(TA)、 塩化ナトリウム-クエン酸ナトリウム(SSC)等を用いることができる。

# [0020]

この例のサンプル液送給機構において、第二の流路切り替え手段33を用いて流路をサンプル液容器32側に開通した場合、サンプル液用導入排出ポンプ37を用いて吸引すると、サンプル液容器32に貯留されたサンプル液は、サンプル液導入排出口16、18を通ってサンプル液収容部4、6に導入される。サンプル液の導入量は、液体検知センサ34によって監視できる。

電気泳動の終了後、サンプル液を排出する。先ず、第一の流路切り替え手段35を用いて給排気口55とサンプル液用導入排出ポンプ37とを連通させて、サンプル液用導入排出ポンプ37へ空気を吸引する。次いで、第一の流路切り替え手段35を用いて流路をサンプル液用導入排出ポンプ37とサンプル液収容部4、6とを連通させた状態にして、サンプル液用導入排出ポンプ37を押出し側に設定して、サンプル液収容部4、6に空気を導入し、サンプル液収容部4、6に収容されていたサンプル液を排出する。

次に、サンプル液収容部4、6に洗浄液を導入する。第二の流路切り替え手段33と第三の流路切り替え手段39とを用いて、洗浄液サーバ38とサンプル液収容部4、6とを連通させた状態にして、洗浄液用導入排出ポンプ40を吸引側に設定して、洗浄液サーバ38に貯留された洗浄液を、サンプル液導入排出口16、18からサンプル液収容部4、6へ導入する。洗浄液の導入量は、液体検知センサ34によって監視できる。

洗浄液の排出は次の手順で行う。先ず、第四の流路切り替え手段36と第一の流路切り替え手段35とを用いて、給排気口55と浄液用導入排出ポンプ40とを連通させ、洗浄液用導入排出ポンプ40へ空気を吸引する。次いで、第三の流路切り替え手段39を排出洗浄液容器41への排出側に設定し、更に、第一の流路切り替え手段35を用いて洗浄液用導入排出ポンプ40とサンプル液収容部4、6とを連通させた状態にして、洗浄液用導入排出ポンプ40を押出し側に設定して、サンプル液収容部4、6に空気を導入し、サンプル液収容部4、6に収容されていた洗浄液を排出する。

尚、これらの洗浄液の導入操作と排出操作は、複数回繰り返すことができる。また、サンプル液収容部4、6に洗浄液を収容した状態で、電極間に電圧をかけて未結合検体を電気泳動させて除去することもできる。

# [0021]

なお、サンプル液送給機構においては、放射性同位体、変異原等を含むサンプル液による汚染が問題となる場合は、汚染部分を容易に廃棄できる可とう性配管を一つ以上の接続口に直接押し当て圧接接続し、或いは配管及び接続口にカプラ等の接続手段を設け、接続

口と配管の脱着により流路を切り替える流体操作機構を用いることが好ましい。

この例ではサンプル液用導入排出ポンプ37と洗浄液用導入排出ポンプ40が設けられ ているが、1台のポンプによってサンプル液または洗浄液をサンプル液収容部4、6へ導 入または排出する構造とすることもできる。さらに、複数種のサンプル液および洗浄液を 切り替えて使用できるように、流路切り替え手段をさらに加えた構成とすることもできる

この例では、サンプル液収容部4、6は、サンプル液送給機構を共有しているが、サン プル液収容部4、6に対してそれぞれ、サンプル液または洗浄液を導入、排出する液送給 機構を独立して設置することもできる。

また、サンプル液収容部4、6には、濃度、温度、組成のうちの1つ以上が異なるサン プル液または洗浄液を切り替えて導入するサンプル液供給機構を備えることが好ましい。 例えば洗浄液サーバ38に貯留された洗浄液と濃度、温度、組成のうち1つ以上が異な る洗浄液を貯留した第二の洗浄液サーバを設置し、この第二の洗浄液サーバと洗浄液サー バ38の一方に切り替える流路切り替え手段と、洗浄液用導入排出ポンプ40とによって 、洗浄液を最適な条件に維持することができる。

## [0022]

この例では、バッファ液収容部2、8にバッファ液を導入、排出する送給機構(以下、 「バッファ液送給機構」という)が設けられている。図1に示すように、バッファ液供給 機構は、予め調製されたバッファ液を貯留するバッファ液サーバ23、27と、これらバ ッファ液サーバ23、27からバッファ液収容部2、8ヘバッファ液を移送するバッファ 液送液ポンプ24、28と、これらを接続する配管と、バッファ液収容部2、8から排出 されたバッファ液を排出バッファ液容器31への排出またはバッファ液サーバ23、27 との間の循環に切り替えるバッファ液流路切り替え手段26、30とから構成される。バ ッファ液サーバ23、27は、配管を介して図3に示すバッファ液導入口14、20に接 続される。図3に示すバッファ液排出口15、21にはそれぞれ配管が接続され、これら の配管は図1に示す排出バッファ液容器31およびバッファサーバ23、27に至る。

この例のバッファ液送給機構において、バッファ液流路切り替え手段26、30を排出 バッファ液容器31側に開通して設定した場合、バッファ液は、バッファ液送液ポンプ2 4、32によって、バッファ液サーバ23、27からバッファ液導入口14、20を通っ てバッファ液収容部2、8へ移送され、ついで排出バッファ液容器31へ排出される。

バッファ液流路切り替え手段26、30をバッファ液収容部2、8とバッファ液サーバ 23、27との間の循環系に設定した場合、バッファ液をバッファ液サーバ23とバッフ ァ液収容部 2、バッファ液サーバ 2 7 とバッファ液収容部 8 の間でそれぞれ循環できる。 このようなバッファ液送給機構において、バッファ液送液ポンプ24、32を連続的あ

るいは間欠的に運転して吸引しまたは押し出すことにより、バッファ液収容部2、8にバ ッファ液を連続的あるいは間欠的に導入または排出することができる。なお、バッファ液 層送給機構においては、バッファ液収容部2、8に対しバッファ液送液ポンプ24、28 と反対側に吸引ポンプを設置することができる。

## [0023]

また、図1においては、バッファ液収容部2、8にバッファ液を送給するバッファ液送 給機構がそれぞれ独立して設置されているが、これらのうちの一部または全部を共通のも のとして設置することもできる。更に、濃度、温度、組成のうち1つ以上が異なるバッフ ァ液をそれぞれ貯留した複数のバッファ液サーバと、バッファ液送液ポンプと、バッファ 液収容部 2、8に導入するバッファ液を各バッファ液サーバ側に切り替える流路切り替え 手段とからなるバッファ液供給機構を設けることにより、バッファ液収容部2、8に、濃 度、温度、組成のうち1つ以上が異なるバッファ液を切り替えて供給することができる。 このことにより、バッファ液の濃度、温度、組成等を、ハイプリダイゼーションおよび洗 浄に最適な条件に維持することができる。

## [0024]

以下に、本発明の実施の第一の形態における好適な使用方法を図1及び図2を参照しつ 出証特2004-3099241 つ説明する。

DNA等の生体関連物質の溶液を調製し、公知の方法で標識してサンプル液とする。予 め調製したサンプル液、バッファ液、洗浄液を、それぞれサンプル液容器32、バッファ 液サーバ23、27、洗浄液サーバ38に貯留する。まず、第二の流路切り替え手段33 をサンプル液側に設定し、サンプル液用導入排出ポンプ37を吸引側に設定することによ って、サンプル液をサンプル液容器32からサンプル液収容部4、6へ導入する。

また、バッファ液流路切り替え手段26、30をバッファ液収容部2、8とバッファ液 サーバ23、27との間の循環系に設定し、バッファ液送液ポンプ24、28を運転して 、バッファ液をそれぞれ循環させる。

ついで、電極1を正極、電極9を負極として電圧を印加して、サンプル液に含まれるD NA検体を泳動させる。例えば、負に荷電したDNA検体は、サンプル液収容部6からゲ ル保持層5の担体ゲル22の内部へ泳動する。担体ゲル22に固定されたDNAプローブ に特異的なDNA検体は、DNAプローブとハイブリダイズして担体ゲル22内に保持さ れる。DNAプローブに相補的でないDNA検体は、DNAプローブとハイブリダイズせ ず、サンプル液収容部4を通過して半透膜7の方向に泳動する。以下、DNAプローブと ハイブリダイズしていないDNA検体を「未結合検体」と称する。

ここで、電極の正負を反転させて電極1を負極、電極9を正極とすれば、未結合検体は サンプル液収容部4から担体ゲル22の内部へ再び泳動する。従って、電極に印加して いる電圧を反転し、未結合検体をサンプル液収容部4とサンプル液収容部6との間で往復 させれば、DNAプローブとハイブリダイズする確率を高めることができる。

電圧を印加している間、バッファ液送液ポンプ24、28を運転し続けることにより、 バッファ液導入口14、20からバッファ液収容部2、8にバッファ液を導入させると同 時に、電極1、9表面に発生したガスをバッファ液とともにバッファ液排出口15、21 から排出させる。

電圧の印加を終了した後、第四の流路切り替え手段36を洗浄液用導入排出ポンプ40 側に設定し、第三の流路切り替え手段39を導入側に設定して、洗浄液用導入排出ポンプ 40を吸引側に設定して洗浄液サーバ38から洗浄液を吸引することにより、サンプル液 収容部4、6のサンプル液を洗浄液で置換する。その後、電極1と電極9との間に電圧を 印加すれば、負に荷電した未結合検体のみが正極側のサンプル液収容部へ泳動し、ゲル保 持層5から除去される。ここで、洗浄液用導入排出ポンプ40を吸引または押し出して、 サンプル液収容部4、6の洗浄液を攪拌しながら前記未結合検体の除去を行なうこともで

電圧の印加を終了し、その後、第三の流路切り替え手段39を排出側に設定して洗浄液 用導入排出ポンプ40を押し出し側に設定することにより、サンプル液収容部4、6から 、未結合検体を含む洗浄液を排出洗浄液容器41へ排出する。

次いでゲル保持層 5を取り出して、サンプル液に用いた標識方法に対応する検出方法に より、担体ゲル22に保持された生体関連物質を検出する。

## [0025]

本実施形態においてはバッファ液スペーサ10、13の最下部にバッファ液導入口14 、20が形成され、バッファ液スペーサ10、13の最上部にバッファ液排出口15、2 1が形成されていることが好ましく、これによって電圧を印加した際に電極1、9付近か ら発生するガスをバッファ液送 2 、 8 から効率よく排出することができる。この構造であ れば、生体関連物質のサンプル液収容部4、6における移動速度、担体ゲル22中での拡 散速度が改善され、電極1、9から発生したガスに起因する絶縁層の形成などの問題を起 こすことなく電気泳動を行うことができ、検出精度が向上する。

また、バッファ液送給機構を用いてバッファ液をバッファ液収容部2、8に連続的に供 給できることから、バッファ液収容部2、8および半透膜を介してこれらと接するサンプ ル液収容部3、7において、イオン濃度を均一にすることができ、検出の精度を上げるこ とができる。

[0026]

この例では、バッファ液収容部2、8に供給されるバッファ液を所定の温度に加熱もし くは冷却するための温度調節機構が設けられている。

図1に示すように、温度調節機構は、バッファ液収容部2、8に流入するバッファ液を 加熱もしくは冷却する熱交換器25、29と温度制御装置42とで構成される。

このような温度調節機構では、温度制御装置42に予め設定した信号にしたがって熱交換 器25、29を運転してバッファ液を加熱または冷却することにより、バッファ液収容部 2、8を所望の温度に保つことができ、さらには半透膜3、7を介してサンプル液収容部 4、6のサンプル液とゲル保持層 5の担体ゲル 2 2の温度を一定に保持することができる

バッファ液を加熱、冷却する方式としては、特に限定されるものでなく、例えば熱交換 器25、29と温度制御装置42との間で熱媒を循環させる熱媒循環方式や、熱交換器2 5、29としてペルチェ素子を用いて加熱・冷却を行う方式を用いることができる。

更に、サンプル液収容部4、6の内部もしくは外部近傍に熱電対等の温度検出素子を設 け、該温度検出素子の信号に応じてバッファ液の温度を最適に調節する機構を付加するこ ともできる。

## [0027]

この例では、電極1と電極9は、電気配線および信号発生機構を介して接続されている 。信号発生機構は、外部信号によって任意の波形を設定し、或いは選択し、出力電圧を設 定し、出力のオン/オフを制御できる任意波形発生器43と、予め定められた順序および 時間に従って任意波形発生器43に制御信号を送出する協調制御装置44とから構成され ている。この信号発生機構を用いて、電気泳動部に直流を含む任意の波形を有する任意の 電圧を予め定められた順序、および時間に従って印加することができる。

#### [0028]

この例では、任意波形発生器43と、温度制御装置42と、バッファ液送液ポンプ24 32と、サンプル液または洗浄液の導入量や温度等を監視する液体検知センサ34と、 バッファ液流路切り替え手段26と、第二の流路切り替え手段33と、第一の流路切り替 え手段35と、第三の流路切り替え手段39とを、それぞれ協調制御装置44に信号回線 で接続してなる協調制御機構が設置されている。

このような協調制御機構においては、液体検知センサ34により検知されたサンプル液 または洗浄液の導入量や温度等の信号が、協調制御装置44に送信され、協調制御装置4 4から、バッファ液送液ポンプ24、28、温度制御装置42、任意波形発生器43へ、 これらの作動を制御する信号が送信される。

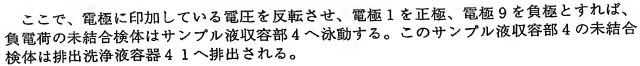
このような協調制御機構を用いることにより、バッファ液送給機構およびサンプル液送 給機構を協調させ、あるいはバッファ液送給機構、サンプル液送給機構および信号発生機 構を協調させることができる。したがって、バッファ液やサンプル液の温度、組成、濃度 、並びにゲル保持層5に印加される電流等を最適条件に維持して電気泳動を継続すること

さらに、流路切り替え手段の作動および温度調節機構の作動を協調させて実行すること もできる。

#### [0029]

図4~図6は、本発明の実施における第二の形態の電気泳動装置であり、ゲル保持層の 片側のみにサンプル液収容部4が配置された構造を有する。

この例では、本発明の実施における第一の形態と同様に、サンプル液がサンプル液容器 32からサンプル液収容部4へ導入される。電極1を負極、電極9を正極として電圧を印 加した場合、サンプル液収容部4に含まれる負電荷の検体は、印加された電圧によってサ ンプル液収容部4からゲル保持層5の担体ゲル22の内部へ泳動する。負荷電の検体のう ち、担体ゲル22に保持されたDNAプローブに相補的なDNA検体は、DNAプローブ とハイプリダイズして担体ゲル22内に保持される。またDNAプローブに非相補的な検 体はゲル保持層 5 を通過して半透膜 7 にせき止められ半透膜 7 とゲル保持層 5 との間に濃 縮される。



## 【実施例】

#### [0030]

(実施例1) (ゲル保持層用DNAチップの製造)

縦35mm、横35mm、厚さ0.1mmのSUS304製板の中央部2.1mm×2.1mmの範囲に、直径0.32mmの孔が縦横各方向に0.42mm間隔で5行、5列に25個設けられた多孔板を2枚準備した。これらの多孔板を積層し、その各孔に、ポリカーボネート製中空繊維(外径0.28mm、内径0.16mm、長さ100cm)を通した。次いで、2枚の多孔板の位置が中空繊維の一方の端部から10cmと60cmの位置となるように多孔板の間隔を50cmに広げ、さらにこれらの多孔板とその間の中空繊維束の周囲を厚さ10mmのポリテトラフルオロエチレン製板で囲った。

次に、この囲いの中にカーボンブラック(三菱化学(株)製、MA1000)で着色したポリウレタン樹脂(日本ポリウレタン工業(株)製、ニッポラン4276, コロネート4403)を流し込んだ。引き続き、室温で1週間静置し、樹脂を硬化させた。その後、多孔板とポリテトラフルオロエチレン製板の囲いを取り除き、20mm、20mm、長さ50mmの角柱からなる中空繊維配列体を得た。この中空繊維配列体には、その断面の中央部2.1mm×2.1mmの範囲に25本の中空繊維が配列されていた。

N, Nージメチルアクリルアミド:4.5質量部、N, Nーメチレンピスアクリルアミド:0.5質量部、2,2'ーアゾピス(2ーアミジノプロパン)二塩酸塩:0.1質量部、水:95重量部からなる組成の混合溶液を調製した。この混合溶液を中空繊維配列体の22本の中空繊維の中空部に導入した。残り3本の中空繊維の中空部には、前記混合溶液に対して更に40塩基のDNAを濃度が5nmo1/mlになるように添加した溶液を導入した。次いで、70℃で3時間かけて重合させ、中空繊維の中空部にゲル状物を生成させた。その後、ミクロトームを用いて中空繊維軸と直角方向に、厚みが0.5mmとなるように薄片を切り出した。更にその周囲をトリミングして12mm×12mm×0.5mmのDNAチップを得た。

#### [0031]

次いで以下の部品を用いて図 $1\sim3$ に示す電気泳動装置を組み立てた。即ち、ゲル保持層5としてこのDNAチップを用い、半透膜3、7としてスペクトラム社製「スペクトロポア」(カットオフ分子量:3500)からなる半透膜を用いた。また、ブチルゴム製のバッファ液スペーサ10、13、プチルゴム製のサンプル液スペーサ11、12、及び白金製の電極1、9を用いて図1の構成に配列させ、圧接して電気泳動部 102を組み立てた。また、任意波形発生装置 43 を電極1、9 に接続して、熱交換器 25、29、及び温度制御装置 42 設置した。

バッファ液収容部のサイズは縦 $8\,\mathrm{mm}$ 、横 $8\,\mathrm{mm}$ 、厚み $2\,\mathrm{mm}$ 、容積は $1\,2\,8\,\mu$  1 であり、サンプル液収容部のサイズは縦 $8\,\mathrm{mm}$ 、横 $8\,\mathrm{mm}$ 、厚み $1\,\mathrm{mm}$ 、容積は $6\,4\,\mu$  1 であった。

## [0032]

まず、バッファ液サーバ23、27に0.5×TB-15mM NaCl溶液を各々50ml入れ、バッファ液流路切り替え手段26、30を共に循環側に設定して、バッファ液送液ポンプ24、28を運転し、バッファ液サーバ23とバッファ液収容部2の間、バッファ液サーバ27とバッファ液収容部8の間で、それぞれバッファ液を循環させた。このとき、バッファ液導入口14、20を通してバッファ液収容部2、8の最下部からバッファ液を導入させ、バッファ液排出口15、21を通してバッファ液収容部2、8の最上部からバッファ液を排出させた。バッファ液の温度は、温度制御装置42を用いて45℃に設定した。

Cy5染料(励起波長635nm、 検出波長660nm)で標識されており、DNA チップ内に前記基材ゲルと共に固定されたDNA(以下「プローブA」という)と相補的 に結合しうる40塩基対のDNA検体aの100fmolと、Cy3染料(励起波長53 0 nm、検出波長570 nm) で標識されており、プローブAと相補的に結合しない40 塩基対のDNA検体bの100fmolとを、0.5×TB-15mMNaCl溶液10 0μ1に溶解してサンプル液とした。このサンプル液をサンプル液容器32に貯留した後 、第四の流路切り替え手段36をサンプル液側に設定し、サンプル液用導入排出ポンプ3 7を吸引側に設定してサンプル液を吸引し、サンプル液収容部4、6に導入した。

洗浄液として0.5×TB-15mMNaCl溶液を調製し、洗浄液サーバ38に貯留 した。

## [0033]

電極1が正極、電極9が負極になるように、任意波形発生器43により直流電圧を印加 して、サンプル液に含まれるDNA検体aおよびDNA検体abを泳動させた。このとき の印加電圧は3V、印加時間は10分であった。

その後、サンプル液用導入排出ポンプ37を押し出し側に設定して、サンプル液をサン プル液収容部4および6から排出洗浄液容器41へ排出した。引き続いて、第四の流路切 り替え手段36を洗浄液側に設定し、第三の流路切り替え手段39を導入側に設定して、 洗浄液用導入排出ポンプ40を用いて洗浄液サーバ38から洗浄液を吸引し、サンプル液 収容部4および6のサンプル液を洗浄液で連続的に置換することにより、未結合検体をサ ンプル液収容部4および6から除去した。

次に、電極 1 が負極、電極 9 が正極となるように、任意波形発生装置 4 3 を用いて直流 電圧を逆向きに印加することにより、ゲル保持層5からプローブAと結合していないDN A検体を除去した。このときの印加電圧は3V、時間は10分であった。

電圧の印加を終了後、ゲル保持層 5を取り出し、励起波長 5 3 2 n m および 6 3 3 n m の蛍光顕微鏡で観察した。

その結果、ゲル保持層 5 の 2 5 箇所の担体ゲル部のうちプローブ A が固定されている 3 個所でのみCy5染料が発する蛍光を検出できた。一方Cy3染料が発する蛍光は、何れ の個所からも検出されなかった。

#### [0034]

#### (比較例1)

電気泳動によってDNA検体の濃縮とプローブとのハイブリダイズを行う代わりに、電 圧を印加しないで10分間静置する以外はすべて実施例1と同様にハイブリダイズおよび 洗浄を行い、実施例1と同様にDNAチップからなるゲル保持層 5 を蛍光顕微鏡で観察し た。

その結果、ゲル保持層 5 においてプローブAが固定化されている 3 か所でのみ、C y 5 染料が発する蛍光を検出することができたが、その蛍光強度は実施例1に比較して1/1 η以下であった。

#### [0035]

## (比較例 2)

図1に示すように、バッファ液収容部2、8と半透膜3、1を有しない電気泳動装置を 用いたこと以外は、実施例 1 とすべて同様にハイブリダイズおよび電気泳動による洗浄を 行い、実施例1と同様にゲル保持層5を蛍光顕微鏡で観察した。

その結果、ゲル保持層 5 において 2 5箇所のどの個所においても C y 5染料が発する蛍光 およびCy3染料が発する蛍光の両方が検出されなかった。電気分解に起因する電極反応 による核酸検体の変質によりハイブリ効率が低下したものと思われる。

# 【図面の簡単な説明】

#### [0036]

- 【図1】本発明の電気泳動装置の一例を示す概念図である。四角い破線で囲まれた電 気泳動部100は分解状態で示されている。
- 【図2】図1の電気泳動部を示す分解図である。
- 【図3】図2のA-A'における断面図である。
- 【図4】本発明の電気泳動装置の他の一例を示す概念図である。この例ではサンプル

液収容部は一つである。

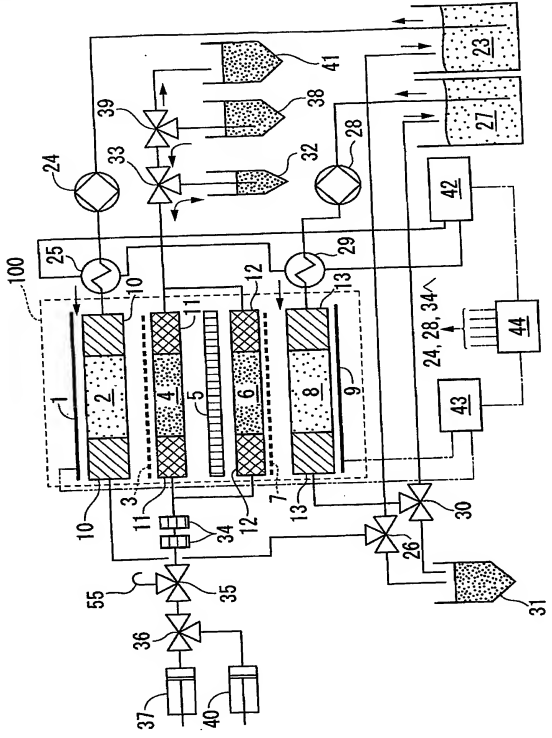
- 【図5】図4の電気泳動部を示す模式図である。
- 【図6】図5のB-B'における断面図である。
- 【図7】比較例2の電気泳動部を示す断面図である。
- 【図8】図3のC-C'における断面図である。

# 【符号の説明】

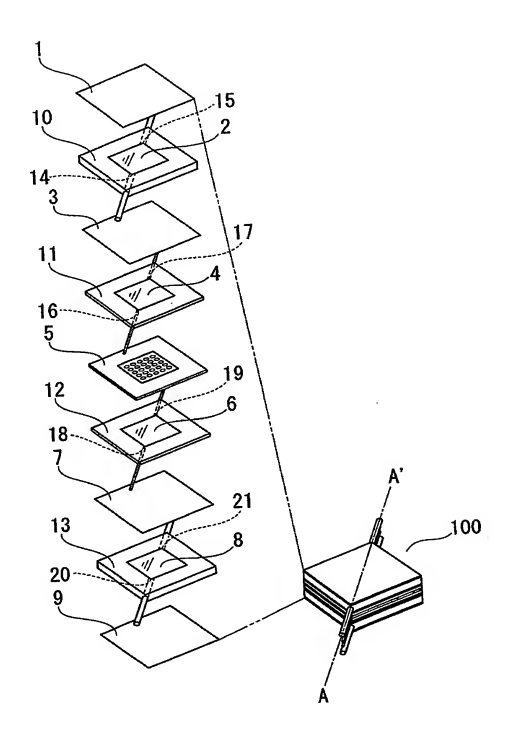
[0037]

- 1 電極
- 2 バッファ液収容部
- 3 半透膜
- 4 サンプル液収容部
- 5 ゲル保持層
- 6 サンプル液収容部
- 7 半透膜
- 8 バッファ液収容部
- 9 電極
- 22 担体ゲル
- 32 サンプル液容器
- 42 温度制御装置
- 4 3 任意波形発生器
- 4 4 協調制御装置

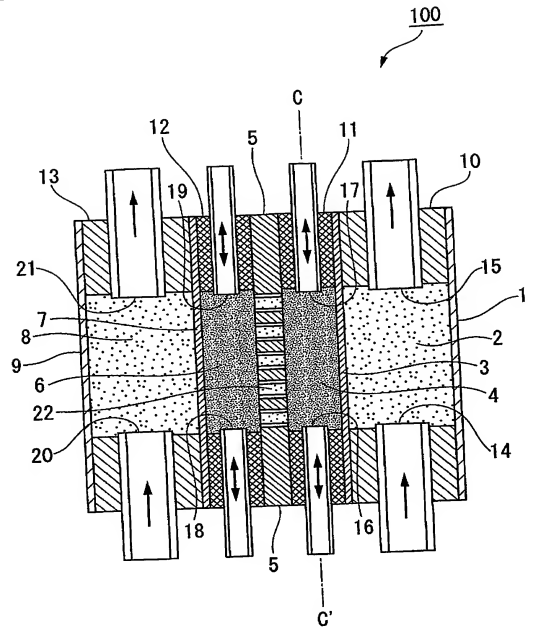
【書類名】図面【図1】



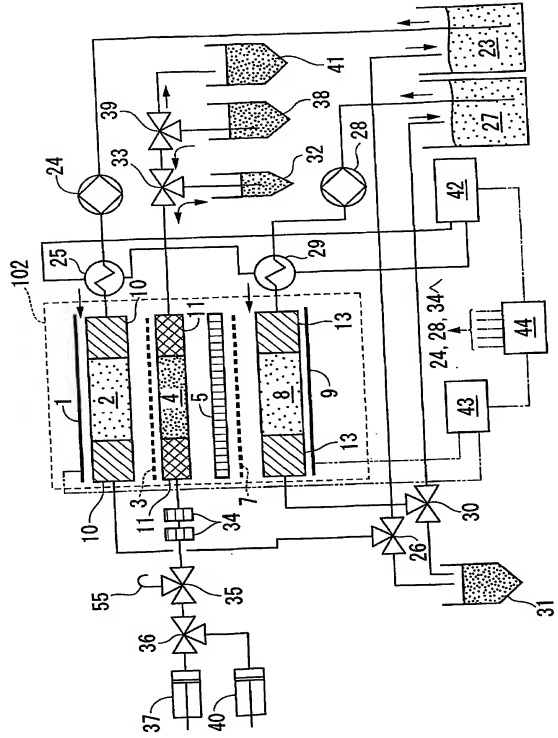
【図2】



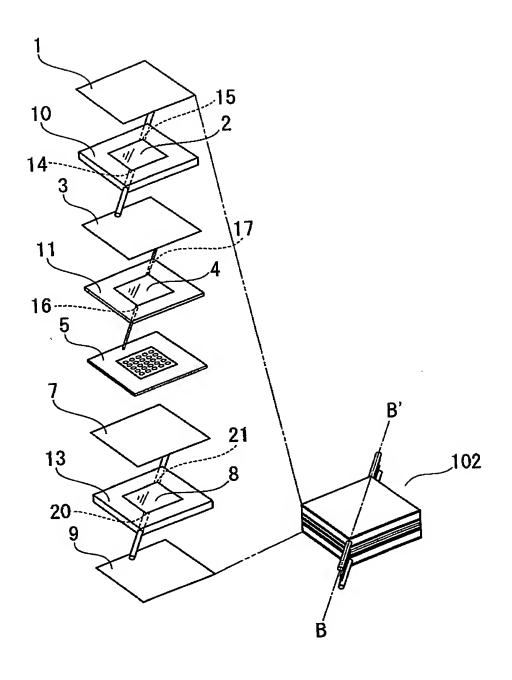
【図3】



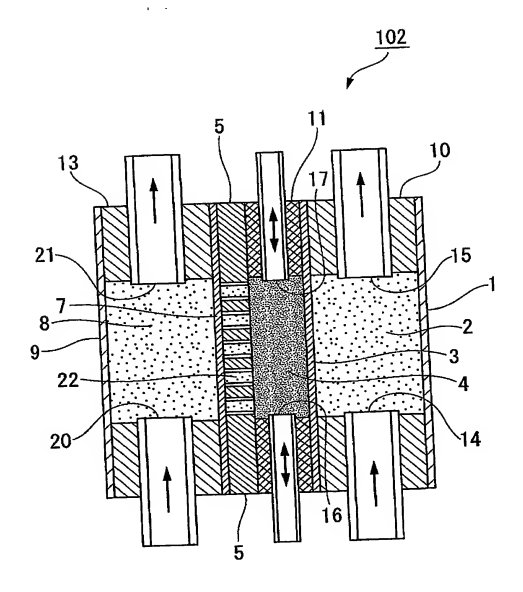
【図4】



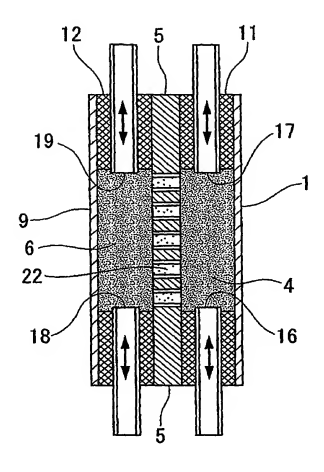
【図5】



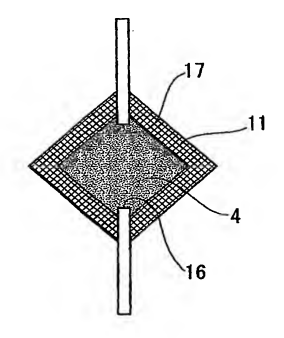
【図6】

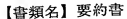






【図8】





【要約】

【課題】 電極への検体分子の吸着や電気分解に起因する電極反応による検体分子の変質 を抑制し、また電気分解により電極から発生するガスの影響を排除したハイブリダイゼー ション効率が高い電気泳動装置および電気泳動法を提供する。また、短時間で洗浄処理が 可能な電気泳動装置および電気泳動法を提供する。

【解決手段】 ゲル保持層と、その両方または一方の外側に配置された2つまたは1つの サンプル液収容部と、その両外側に配置された2つの半透膜と、その両外側に配置された バッファ液収容部と、その両外側に配置された一対の電極とを有し、サンプル液収容部と バッファ液収容部とにはそれぞれ少なくとも1つの液出入り口が設けられた電気泳動装置

【選択図】 なし

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-335782

受付番号

50301595693

書類名

特許願

担当官

第三担当上席

0092

作成日

平成15年 9月29日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000006035

【住所又は居所】

東京都港区港南一丁目6番41号

【氏名又は名称】

三菱レイヨン株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100064908

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】

100089037

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】

100101465

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】

100094400

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】

100107836

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】

100108453

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

村山 靖彦

【選任した代理人】

【識別番号】

100108578

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

高橋 詔男

特願2003-335782

出願人履歴情報

識別番号

[000006035]

1. 変更年月日

1998年 4月23日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都港区港南一丁目6番41号

氏 名

三菱レイヨン株式会社